

N. 86 — 2059

9 DECEMBER 1986. — Koninklijk besluit tot wijziging van het koninklijk besluit van 2 september 1980 tot vaststelling van de voorwaarden waaronder de verplichte ziekte- en invaliditeitsverzekering tegemoetkomt in de kosten van de farmaceutische verstrekkingen

BOUDEWIJN, Koning der Belgen,

Aan allen die nu zijn en hierna wezen zullen, Onze Groet.

Gelet op de wet van 9 augustus 1963 tot instelling en organisatie van een regeling voor verplichte ziekte- en invaliditeitsverzekering, inzonderheid op artikel 24, gewijzigd bij de wetten van 24 december 1963, 8 april 1965 en 8 augustus 1980, en artikel 25, § 2, gewijzigd bij de wet van 8 augustus 1980;

Gelet op het koninklijk besluit van 2 september 1980 tot vaststelling van de voorwaarden waaronder de verplichte ziekte- en invaliditeitsverzekering tegemoetkomt in de kosten van de farmaceutische verstrekkingen;

Gelet op het advies uitgebracht op 6 november 1986 door de technische Raad voor farmaceutische specialiteiten ingesteld bij de Dienst voor geneeskundige verzorging van het Rijksinstituut voor ziekte- en invaliditeitsverzekering;

Gelet op het advies uitgebracht op 3 en 24 november 1986 door het Beheerscomité van de Dienst voor geneeskundige verzorging van het Rijksinstituut voor ziekte- en invaliditeitsverzekering;

Gelet op de wetten op de Raad van State, gecoördineerd op 12 januari 1973, inzonderheid op artikel 3, § 1, gewijzigd bij de wet van 9 augustus 1980;

Gelet op de dringende noodzakelijkheid;

Overwegende dat een efficiënte werking van de Rijksadministratieve maakt dat de bepalingen van dit besluit zo snel mogelijk in werking moeten treden en dat de toepassing van dit besluit een tijdige informatie van de betrokkenen noodzakelijk maakt;

Op de voordracht van Onze Minister van Sociale Zaken,

Hebben Wij besloten en besluiten Wij :

Artikel 1. In bijlage I van het Koninklijk besluit van 2 september 1980 tot vaststelling van de voorwaarden waaronder de verplichte ziekte- en invaliditeitsverzekering tegemoetkomt in de kosten van farmaceutische verstrekkingen, als volgt de inschrijving wijzigen van de hierna vermelde specialiteitsverpakkingen :

a) in hoofdstuk I :

Criterium Critère	Benaming en verpakkingen Dénomination et conditionnements	Opmerkingen Observations	Basis van tegemoetkoming Base de remboursement	Aandeel van de rechthebbende beoogd bij art. 25, § 2, wet 9.8.1963	Aandeel van de rechthebbende, andere dan deze beoogd bij art. 25, § 2, wet 9.8.1963
A-18	ATGAM Upjohn * pr. amp. pr. perf. 5 ml. à 250 mg.	P	4.423,—		
B-42	CHLORAMPHENICOL Smith Kline-RIT 5 ml. coll. à 0,5 % 2,5 g. ungt. oph. à 1 % * pr. 5 ml. coll. à 0,5 % * pr. 2,5 g. ungt. oph. à 1 %	P P P P	108,— 73,— 79,— 53,—	12,— 9,—	20,— 15,—
B-125	COLESTID Upjohn 50 pulv. or. à 5 g. * pr. pulv. or. à 5 g.	P P	1.092,— 18,26	154,—	256,-
B-1	CYTOMEL Smith Kline-RIT 100 compr. à 25 mcg. * pr. compr. à 25 mcg.	P P	239,— 1,74—	32,—	53,—

Criterium Critère	Benaming en verpakkingen Dénomination et conditionnements	Opmerkingen Observations	Basis van tegemoetkoming Base de remboursement	Aandeel van de rechthebbende beoogd bij art. 25, § 2, wet 9.8.1963 — Intervention du bénéficiaire visé par l'art. 25, § 2, loi 9.8.1963	Aandeel van de rechthebbende, andere dan deze beoogd bij art. 25, § 2, wet 9.8.1963 — Intervention du bénéficiaire, autre que celui visé par l'art. 25, § 2, loi 9.8.1963
B-8	MEDROL Upjohn 30 compr. à 4 mg. * pr. compr. à 4 mg.	P P	312,— 7,60	44,— —	74,— —
A-16	MEDROL 32 mg. Upjohn 20 compr. à 32 mg. * pr. compr. à 32 mg.	P P	1 188,— 51,50	— —	— —
B-8	MEDROL A Upjohn 14 compr. à 16 mg. 50 compr. à 16 mg. * pr. compr. à 16 mg.	P P P	580,— 1 553,— 29,48	79,— 200,— —	132,— 300,— —
B-8	MEDROL Pak Upjohn 21 compr. à 4 mg. * pr. compr. à 4 mg.	P P	233,— 8,10	33,— —	58,— —
B-9	MEDROL VERIDERM Upjohn 30 g. ungt. derm. à 0,25 % * pr. g. ungt. derm. à 0,25 %	P P	294,— 7,17	38,— —	64,— —
B-42	NEOBACITRACINE Smith Kline-RIT pulv. pr. sol. pro-instillat. 10 ml. * pr. pulv. pr. sol. pro-instillat. 10 ml.	P P	167,— 122,—	18,— —	31,— —
Cs-1	NOOTROPIL U.C.B. 12 amp. inject. 5 ml. à 1 g. 60 caps. à 400 mg. 60 compr. à 800 mg. 200 ml. sol. b. à 200 mg./ml. * pr. amp. inject. 5 ml. à 1 g. * pr. amp. inject. 15 ml. à 3 g. * pr. caps. à 400 mg. * pr. compr. à 800 mg. * pr. 2 ml. sol. b. à 200 mg./ml.	P P P P P P P P P P	380,— 425,— 755,— 656,— 23,08 63,87 5,17 9,18 4,79	180,— 238,— 408,— 360,— — — — — — —	180,— 238,— 408,— 360,— — — — — — —
B-16	PENADUR L-A Smith Kline-RIT 1 fl. inject. à 1 200 000 I.U. * pr. 100 000 I.U. inject.	P/M P	134,— 8,17	18,— —	30,— —
B-141	POLYGYNAX U.C.B. 12 ov. * pr. ov.	P P	224,— 13,58	30,— —	49,— —
C-11	POSTAFENE U.C.B. 150 ml. sir. à 5 mg./5 ml. * pr. 5 ml. sir. à 5 mg.	P P	116,— 2,82	39,— —	39,— —
B-173	PROSTIN E2 Upjohn * pr. amp. inject. 0,75 ml. à 1 mg./ml. * pr. amp. inject. 0,50 ml. à 10 mg./ml. * pr. compr. à 0,5 mg.	P P P	888,— 1 978,— 138,10	— — —	— — —
B-198	PROSTIN VR Upjohn * pr. amp. inject. 1 ml. à 0,5 ml.	P	3 619,—	— —	— —
B-167	PROVERA Upjohn 24 compr. à 5 mg. 30 compr. à 10 mg. * pr. compr. à 5 mg. * pr. compr. à 10 mg.	P P P P	201,— 403,— 6,13 9,80	29,— 58,— — —	48,— 96,— — —
A-16	PROVERA Upjohn 50 compr. à 100 mg. 40 compr. à 250 mg. * pr. compr. à 100 mg. * pr. compr. à 250 mg.	P P P P	1 706,— 2 905,— 34,22 71,25	— — — —	— — — —
B-117	RIDAURA Smith Kline-RIT 20 compr. à 3 mg. 60 compr. à 3 mg. * pr. compr. à 3 mg.	P P P	1 059,— 2 063,— 33,47	148,— 200,— —	248,— 300,— —
B-16	RIXAPEN Smith Kline-RIT 16 compr. à 500 mg. * pr. compr. à 500 mg.	P P	531,— 24,25	71,— —	118,— —

Criterium Critère	Benaming en verpakkingen Dénomination et conditionnements	Opmerkingen Observations	Basis van tegemoetkoming Base de remboursement	Aandeel van de rechthebbende bedoeld bij art. 25, § 2, wet 9.8.1963	Aandeel van de rechthebbende, andere dan deze bedoeld bij art. 25, § 2, wet 9.8.1963
				Intervention du bénéficiaire visé par l'art. 25, § 2, loi 9.8.1963	Intervention du bénéficiaire, autre que celui visé par l'art. 25, § 2, loi 9.8.1963
B-8	SOLU-CORTEF MIX-O-VIAL Upjohn 1 mix-o-vial inject. 2 ml. à 100 mg. 1 mix-o-vial inject. 2 ml. à 250 mg. * pr. mix-o-vial inject. 2 ml. à 100 mg. * pr. mix-o-vial inject. 2 ml. à 250 mg.	P P P	153,— 333,— 112,— 243,—	19,— 40,—	31,— 67,—
B-8	SOLU-CORTEF 500 mg. Upjohn * pr. mix-o-vial inject. 4 ml.	P	419,—		
B-8	SOLU-CORTEF 1000 mg. Upjohn * pr. mix-o-vial inject. 8 ml.	P	671,—		
B-8	SOLU-MEDROL MIX-O-VIAL Upjohn 1 mix-o-vial inject. 1 ml. à 40 mg. 3 mix-o-vial inject. 1 ml. à 40 mg. 1 mix-o-vial inject. 2 ml. à 125 mg. * pr. mix-o-vial inject. 1 ml. à 40 mg. * pr. mix-o-vial inject. 2 ml. à 125 mg.	P P P P	272,— 696,— 646,— 169,33 472,—	37,— 100,— 88,—	61,— 166,— 147,—
B-8	SOLU-MEDROL 500 mg. Upjohn 1 fl. inject. à 500 mg. + solv. * pr. fl. inject. à 500 mg. + solv.	P P	1 770,— 1 715,—	200,—	300,—
B-8	SOLU-MEDROL 1 000 mg. Upjohn 1 fl. inject. à 1 000 mg. + solv. * pr. fl. inject. à 1 000 mg. + solv.	P P	2 910,— 2 855,—	200,—	300,—
B-38	SPITALEN Smith Kline-RIT 2,5 g. pulv. chir. * pr. 2,5 g. pulv. chir.	P P	156,— 113,—	21,—	34,—
B-38	SPITALEN PRO INSTILLATIONE Smith Kline-RIT 1 amp. pulv. + solv. * pr. amp. pulv. + solv.	P P	146,— 107,—	19,—	32,—
A-19	TOLINASE Upjohn 100 compr. à 250 mg. * pr. compr. à 250 mg.	P P	811,— 5,92	—	—
B-69	TROBICIN Upjohn 1 amp. inject. 2 g. + solv. * pr. amp. inject. 2 g. + solv.	P P	610,— 445,—	74,—	123,—
B-143	VALTRAN Substantia 10 ml. gtt. b. 20 ml. gtt. b. * pr. ml. gtt. b.		263,— 477,— 17,40	39,— 72,—	66,— 119,—

b) in hoofdstuk II-B :

b) au chapitre II-B :

Criterium Critère	Benaming en verpakkingen Dénomination et conditionnements	Opmerkingen Observations	Basis van tegemoetkoming Base de remboursement	Aandeel van de rechthebbende bedoeld bij art. 25, § 2, wet 9.8.1963	Aandeel van de rechthebbende, andere dan deze bedoeld bij art. 25, § 2, wet 9.8.1963
				Intervention du bénéficiaire visé par l'art. 25, § 2, loi 9.8.1963	Intervention du bénéficiaire, autre que celui visé par l'art. 25, § 2, loi 9.8.1963
C-4	COMBIVAX Smith Kline-RIT 1 amp. inject. 0,5 ml. * pr. amp. inject. 0,5 ml.	P/M P	76,— 55,—	34,—	34,—
C-4	ERVEVAX Smith Kline-RIT 1 dos. lyoph. inject. + solv. * pr. dos. lyoph. inject. + solv.	P P	288,— 210,—	120,—	120,—
C-4	PARIORIX Smith Kline-RIT 1 dos. lyoph. inject. + solv. * pr. dos. lyoph. inject. + solv.	P P	381,— 278,—	159,—	159,—

Criterium Critère	Benaming en verpakkingen Dénomination et conditionnements	Opmerkingen Observations	Basis van tegemoetkoming Base de remboursement	Aandeel van de rechthebbende beoogd bij art. 25, § 2, wet 9.8.1963 — Intervention du bénéficiaire visé par l'art. 25, § 2, loi 9.8.1963	Aandeel van de rechthebbende, andere dan deze beoogd bij art. 25, § 2, wet 9.8.1963 — Intervention du bénéficiaire, autre que celui visé par l'art. 25, § 2, loi 9.8.1963
C-4	PLUSERIX Smith Kline-RIT 1 dos. lyoph. inject. + solv. * pr. dos. lyoph. inject. + solv.	P P	737,— 538,—	300,—	316,—
C-4	RIMEVAX Smith Kline-RIT 1 dos. lyoph. inject. + solv. * pr. dos. lyoph. inject. + solv.	P P	277,— 202,—	115,—	115,—
C-4	RIMPARIX Smith Kline-RIT 1 dos. lyoph. inject. + solv. * pr. dos. lyoph. inject. + solv.	P P	576,— 420,—	247,—	247,—
C-4	TEDIVAX Smith Kline-RIT 1 amp. inject. 0,5 ml. * pr. amp. inject. 0,5 ml.	P/M P	66,— 48,—	31,—	31,—
C-4	TEVAX Smith Kline-RIT 1 amp. inject. 0,5 ml. * pr. amp. inject. 0,5 ml.	P/M P	58,— 42,—	27,—	27,—

c) in hoofdstuk IV :

c) au chapitre IV :

Criterium Critère	Benaming en verpakkingen Dénomination et conditionnements	Opmerkingen Observations	Basis van tegemoetkoming Base de remboursement	Aandeel van de rechthebbende beoogd bij art. 25, § 2, wet 9.8.1963 — Intervention du bénéficiaire visé par l'art. 25, § 2, loi 9.8.1963	Aandeel van de rechthebbende, andere dan deze beoogd bij art. 25, § 2, wet 9.8.1963 — Intervention du bénéficiaire, autre que celui visé par l'art. 25, § 2, loi 9.8.1963
B-55	DALACIN C Upjohn 3 amp. inject. 2 ml. à 300 mg. 3 amp. inject. 4 ml. à 600 mg. 3 amp. inject. 6 ml. à 900 mg.	P P P	837,— 1 232,— 1 576,—	100,— 167,— 200,—	182,— 279,— 300,—
B-95	DIBENYLNE Smith Kline-RIT 100 caps. à 10 mg. * pr. caps. à 10 mg.	P P	1 475,— 13,79	178,—	296,—
B-95	LONNOTEN Upjohn 30 compr. à 10 mg. 100 compr. à 10 mg. * pr. compr. à 10 mg.	P P P	1 038,— 2 250,— 21,95	144,— 200,—	240,— 300,—
C-4	MONIARIX Smith Kline-RIT 1 s. inject. à 0,5 ml. * pr. s. inject. à 0,5 ml.	P P	555,— 405,—	208,—	208,—
B-158	TAGAMET Smith Kline-RIT 10 amp. inject. 2 ml. à 200 mg. 2 amp. pr. perf. 10 ml. à 1 g. 100 compr. à 200 mg. 50 compr. à 400 mg. 28 compr. à 800 g. * pr. amp. inject. 2 ml. à 200 mg. * pr. amp. pr. perf. 10 ml. à 1 g. * pr. compr. à 200 mg. * pr. compr. à 400 mg. * pr. compr. à 800 mg.	P P P P P P P P P P P P P P P P	523,— 499,— 1 601,— 1 752,— 1 752,— 38,20 182,— 15,32 30,30 60,60	64,— 61,— 200,— 200,— 200,—	106,— 101,— 300,— 300,— 300,—

Art. 2. Dit besluit treedt in werking op 1 januari 1987.

Art. 3. Onze Minister van Sociale Zaken is belast met de uitvoering van dit besluit.

Gegeven te Brussel, 9 december 1986.

BOUDEWIJN
Van Koningswege :
De Minister van Sociale Zaken,
J.-L. DEHAENE

Art. 2. Le présent arrêté entre en vigueur le 1er janvier 1987.

Art. 3. Notre Ministre des Affaires sociales est chargé de l'exécution du présent arrêté.

Donné à Bruxelles le 9 décembre 1986.

BAUDOUIN
Par le Roi :
Le Ministre des Affaires sociales,
J.-L. DEHAENE